

(11) Publication number:

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number:

10120045

(51) Intl. Cl.: G01N 33/53 C12P 21/08 G01N 33/

(22) Application date:

13.04.98

(30) Priority:

(43) Date of application

publication:

29.10.99

(84) Designated contracting

states:

|| (72) In

(71) Applicant: TEIKOKU SEIYAKU CO L'I

(72) Inventor:

TANAKA HIROYUKI FUKUDA NORIKO

SEN TOSHIE

MASAYAMA YUKIHIRO

(74) Representative:

(54) METHOD FOR IMMUNE DYEING OF MAIN COMPONENT GINSENOCIDES OF MEDICINAL GINSENG

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To implement a method for dyeing ginsenocide Rb1.

SOLUTION: Through the use of a monoclonal antibody (MAb) to ginsenocide (Rb1 (GRb1), which is the main component of medicinal ginseng, ginsenocides expanded on a thin layer chromatograph(TLC) are transferred to a polyvinylidene difluoride(PVDF) film, and ring cleavage is performed on sugar sections of the ginsenocides by sodium periodate to form protein and a conjugated body. Adsorption to the film is performed by this operation, an antigen- antibody reaction is performed by anti-GRb1MAb, a peroxide-labeled secondary antibody is added, and hydrogen peroxide and a matrix are added to cause the ginsenocides to develop colors. On the other hand, a section of the organ of medicinal ginseng is coated with a PVDF film, ginsenocides are transferred to the film, the film is treated by procedures similarly with TLC to cause the ginsenocides to develop colors.

COPYRIGHT: (C)1999,JPO

BEST AVAILABLE COPY

ジンセノサイド額

6048755839

	RI	R3	RS
Rb1	Glo-Glo-	H	Gle-Gle-
Rc	Glc-Glo-	Ħ	Ara(D-Gle-
Rđ	Glc-Gle-	H	Glc-
Re	H	Rha-Gle-O-	Glo-
Rg1	H	Glo-O-	Glo-

【0010】 奥施例2 人参器官の抗体染色

人参の根の部分を縦および横に切断する。直ちにPVD F膜を被い、5時間放置する。膜を洗浄後、上記の方法 で抗体染色する。図2にこれらの抗体染色を示す。内皮 部分にジンセノサイド含有量が高く、内部の謎部分には 含有量が少ないことがわかる。また、 簡級に沿って放射 状に分布していることが明確にわかる。人参の根を縦割 に、上記と同様にして抗体染色したのが図3である。こ の染色からも内皮部分に多く、中心部には少ないことが 良くわかる、これらの抗体染色からジンセノサイドを効 率良く抽出単離するためには濃く染色した部分を分離 し、原料とすることが好ましい。

【0011】参考例 抗GR1MAbの製造 抗GRb1MAb産生ハイブリドーマの製造

(1) 抗原の調整: GRb1(10mg)を80%メタ ノールロ.7m1に溶かした溶液を、4mgの過ヨウ素 酸ナトリウムを水口、5m1に溶かした溶液に撹拌しな がら添加する。1時間反応後、BSAを溶かした炭酸塩 バッファーを上記反応液に添加して、5時間撹拌反応す る。反応後透析して17mgのGRb1-BSA抱合体 を得た。GRb1-HSA担合体も同様にして得た。

(2) 免疫脾臓細胞の調整:GRb1-BSA独合体5

0 μgをフロイントーコンプリートーアジュバントに乳 濁化させ、BALB/C系マウスの腹腔内に投与した。 以後、2週間の間隔で50μgのGRb1-BSA抱合 体アジュバント溶液を2回同様に投与し、最後にGRb 1-BSA抱合体のみを100μg投与し免疫を完了し た。3日後にマウスを麻酔下屠殺し、脾臓を摘出した。 脾臓を細断した後、100メッシュのナイロン網でろ過 し、脾臓の単離細胞を得た。

【0012】(3) ハイブリドーマの調整: 単離した免 疫脾臓細胞に低張液(155mM塩化アンモニウム)を加 えて赤血球を溶血した後、Iscove's Modified Dulbecc o'sMedium (IMDM)で細胞を3回洗う。マウスミエロ 一マ細胞もIMDMで3回洗浄した。両細胞数を計測し 脾臓細胞と骨髄腫細胞を10:1の割合として遠心をす よう、上清を捨て、沈殿した細胞を充分解さほぐし、ボリ エチレングリコール(PEG)4000を培地で希釈した 45%液を0.5m1滴下して融合を行った。37℃、 30秒間静置した後、IMDM1mlを1分間かけて添 加した。引き続き10mlを5分間かけて添加した。 1,000rpmで10分間遠心した。沈殿を10%Fe S添加IMDMにより洗い、遠心して上潘を捨てた。ヒ ポキサンチン10~4M、アミノプテリン4×10-7Mお